

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Milprazon CHEWABLE 2,5 mg/25 mg comprimate filmate pentru câini de talie mică și căței cu greutatea de cel puțin 0,5 kg

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat filmat conține:

**Substanțe active:**

Milbemicin oxime	2,5 mg
Praziquantel	25,0 mg

**Excipienti:**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți</b>
Celuloză, microcristalină
Lactoză monohidrat
Povidonă
Croscarmeloză sodică
Siliciu, coloidal anhidru
Aromă de carne
Drojdie
Stearat de magneziu
Hipromeloză
Talc
Propilen glicol
Aromă de ficat

Comprimate filmate de culoare maro gălbui pal, ovale, biconvexe, cu pete maronii, crestate pe o față.  
Comprimatele pot fi împărțite în jumătăți egale.

## **3. INFORMAȚII CLINICE**

### **3.1 Specii țintă**

Câini de talie mică și căței (cântărind cel puțin 0,5 kg).

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Tratamentul infestațiilor mixte determinate de cestode adulte și nematode din speciile următoare:

- Cestode:

*Dipylidium caninum*

*Taenia* spp.

*Echinococcus* spp.

*Mesocestoides* spp.

- Nematode:

*Ancylostoma caninum*

*Toxocara canis*

*Toxascaris leonina*

*Trichuris vulpis*

*Crenosoma vulpis* (reducerea nivelului infecției)

*Angiostrongylus vasorum* (reducerea nivelului infecției cu paraziți în stadiul de adult imatur (L5) și adult; vezi schema specifică de tratament și prevenire a bolilor de la pct. 3.9 ""*Căi de administrare și doze*"").

*Thelazia callipaeda* (vezi schema de tratament de la pct. 3.9 ""*Căi de administrare și doze*"").

Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat de asemenea și în prevenirea filariozei cardiaice (*Dirofilaria immitis*), dacă este indicat un tratament concomitent împotriva cestodelor.

### 3.3 Contraindicații

Nu se utilizează pentru cățeii cu vârstă sub 2 săptămâni și/sau greutatea corporală sub 0,5 kg.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Vezi și pct. 3.5 "*Precauții speciale pentru utilizare*".

### 3.4 Atenționări speciale

Rezistența paraziștilor la oricare clasă specifică de antihelmintice poate apărea după utilizarea frecventă, repetată, a unui antihelmintic din acea clasă.

Se recomandă tratamentul concomitent al tuturor animalelor din gospodărie.

Pentru a dezvolta un program eficient de control al paraziștilor, trebuie luate în considerare informațiile epidemiologice locale și riscul de expunere a câinelui și se recomandă consiliere profesională (de exemplu veterinară).

Când este prezentă infestarea cu *D. caninum*, trebuie luat în considerare și tratamentul concomitent al gazdei intermediare, cum sunt puricii și păduchii, pentru a preveni reinfestarea.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Studiile efectuate cu milbemicin oxime precizează faptul că limita de siguranță în cazul unor câini din rasa Collie sau din alte rase înrudite este mai mică decât la alte rase. La acești câini, doza recomandată trebuie să fie administrată sub observație medicală strictă.

Nu au fost efectuate studii asupra toleranței produsului la cățeii tineri din aceste rase.

Semnele clinice de supradoxozare la câini din rasa Collie sunt similare cu cele observate la populația generală de câini în cazul supradoxării.

La câinii care prezintă un număr mare de microfilarii migratoare, tratamentul poate duce uneori la apariția unor reacții de hipersensibilitate, cum sunt paloarea mucoaselor, vârsături, tremor, respirație labioiosă sau hipersalivăție. Aceste reacții sunt asociate cu eliberarea proteinelor din microfilariile moarte sau muribunde și nu reprezintă un efect toxic direct al produsului medicinal veterinar. Astfel, nu este recomandată utilizarea produsului la câinii cu microfilaremie.

În zonele cu risc de filarioză cardiacă sau în cazul în care un câine a călătorit în zone geografice cu risc de filarioză cardiacă, înaintea utilizării produsului medicinal veterinar se recomandă consult medical, pentru excluderea prezenței oricărei infestații concomitente cu *Dirofilaria immitis*. În cazul unui diagnostic pozitiv, înaintea administrării produsului medicinal veterinar se recomandă o terapie împotriva paraziștilor adulți.

Nu au fost efectuate studii asupra unor câini cu debilitate fizică gravă sau cu funcția rinichiului sau a ficatului grav compromisă. Produsul medicinal veterinar nu este recomandat pentru aceste animale, decât în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

La câinii cu vârstă sub 4 săptămâni, infestarea cu tenie este neobișnuită. De aceea, tratamentul câinilor, cu vârstă sub 4 săptămâni cu un produs medicinal veterinar cu o asociere de substanțe active poate să nu fie necesar.

Comprimatele sunt aromatizate, de aceea trebuie păstrate într-un loc sigur și nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

**Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:**

Ingestia accidentală a unui comprimat de către un copil poate fi dăunătoare. Pentru a preveni accesul copiilor la produsul medicinal veterinar, comprimatele nu trebuie administrate și depozitate la vederea și îndemâna copiilor.

Comprimatele înjumătățite trebuie reintroduse în blister și păstrate în ambalajul exterior.

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereți imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

**Precauții speciale pentru protecția mediului:**

Nu este cazul.

**Alte precauții:**

Echinococoza reprezintă un risc pentru om. În caz de echinococoza, care trebuie notificată la nivel internațional - Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor (OIE), trebuie respectate ghidurile specifice de tratament, de urmărire a evoluției și de siguranță a persoanelor, de aceea se recomandă consultarea unor specialiști din instituțiile competente (de exemplu, experți sau institute de parazitologie).

### **3.6 Evenimente adverse**

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de hipersensibilitate; Tulburări sistemice (de ex. letargie)*; Tulburări neurologice (de ex. tremurături musculare și ataxie); Tulburări ale tractului digestiv (de ex. emeză, diaree, anorexie și salivare).
---	--

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea "Date de contact" din prospect pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

**Gestație și lactație:**

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

#### Fertilitate:

- Poate fi utilizat la animalele de reproducție.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Nu au fost observate interacțiuni în cazul administrării unei doze recomandate de selamectină (lactonă macrociclică) în cursul tratamentului cu asocierea milbemicin oxime și praziquantel. În absența unor studii suplimentare, se recomandă precauție la utilizarea concomitentă a produsului medicinal veterinar împreună cu alte lactone macrociclice. De asemenea, nu au fost efectuate astfel de studii la animale de reproducție.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Utilizare orală.

Pentru a se asigura o doză corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Doza minimă recomandată: 0,5 mg milbemicin oxime și 5 mg praziquantel per kg greutate corporală, o dată pe zi, administrată oral.

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat cu sau după administrarea hranei. Produsul medicinal veterinar este aromatizat și, de aceea, poate fi luat uneori în mod voluntar de câini (consum voluntar în > 80% din cazuri la animalele studiate). Dacă câinele nu acceptă în mod voluntar comprimatul, acesta poate fi administrat în cavitatea bucală.

În funcție de greutatea corporală a câinelui, doza recomandată este următoarea:

Greutate corporală	Număr de comprimate filmate
0,5 – 1 kg	1/2 comprimat
>1 – 5 kg	1 comprimat
>5 – 10 kg	2 comprimate

În cazurile în care se administrează un tratament profilactic împotriva filariozei cardiace și, în același timp, este necesară aplicarea unui tratament împotriva cestodelor, produsul medicinal veterinar poate înlocui produsul monovalent pentru profilaxia filariozei cardiace.

Pentru tratamentul infestării cu *Angiostrongylus vasorum*, milbemicin oxime poate fi administrat de patru ori, la intervale săptămânale. Se recomandă, în cazurile în care este indicat și un tratament concomitent împotriva cestodelor, să se administreze o singură dată produsul medicinal veterinar, după care se va continua cu produsul monovalent, care conține numai milbemicin oxime pentru perioada rămasă, de trei săptămâni de tratament.

În zone endemice, administrarea regulată a produsului medicinal veterinar la fiecare 4 săptămâni va preveni angiostrongiloza, prin reducerea numărului de adulți imaturi (L5) și infestările cu paraziți adulți, atunci când este indicat un tratament concomitent împotriva cestodelor.

Pentru tratamentul infestării cu *Thelazia callipaeda*, milbemicin oxime trebuie administrat în 2 serii de tratament, la interval de 7 zile. Atunci când este indicat un tratament concomitent împotriva cestodelor, produsul medicinal veterinar poate înlocui produsul monovalent care conține doar milbemicin oxime.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Nu au fost observate alte reacții în plus față de cele observate după administrarea dozei recomandate (vezi 3.6).

**3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

**3.12 Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

**4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

**4.1 Codul ATCvet:**

QP54AB51

**4.2 Farmacodinamie**

Milbemicin oxime aparține lactonelor macrociclice, fiind izolată din fermentarea *Streptomyces hygroscopicus* var. *aureolacrimosus*. Este activă împotriva acarienilor, a formelor larvare și adulte ale nematodelor, precum și a larvelor de *Dirofilaria immitis*.

Activitatea milbemicin oximei este legată de acțiunea sa asupra neurotransmisiei la nevertebrate: Milbemicin oxime similar avermectinelor și altor milbemicine, crește permeabilitatea membranară a nematodelor și insectelor la ionii de clor prin canalele ionilor de clor, controlate de glutamat (legate de receptorii GABA<sub>A</sub> și ai glicinei la vertebrate). Acest lucru duce la hiperpolarizarea membranei neuromusculare și la paralizia flască și moartea paraziților.

Praziquantel este un derivat acilat al pirazino-izoquinolinei. Praziquantel este activ contra cestodelor și trematodelor. Modifică permeabilitatea pentru calciu (influx de Ca<sup>2+</sup>) în membranele paraziților, provocând un dezechilibru în structurile membranei, care duce la depolarizarea membranei și, aproape instantaneu, la contracția musculaturii (tetanie), la vacuolizarea rapidă a tegumentului de sinciu și ladezintegrarea tegumentară ulterioară (erupții pustulare), fenomene care determină moartea parazitului și expulzarea din tractul intestinal.

**4.3 Farmacocinetică**

În urma administrării praziquantelului pe cale orală la câine, concentrația maximă a substanței inițiale în ser este atinsă în mod rapid ( $T_{max}$  în aproximativ 0,25 – 2,5 ore) scăzând însă repede ( $T_{1/2}$  în aproximativ 1 oră); în primul stadiu se realizează un efect de prim-pasaj hepatic intens, cu o metabolizare hepatică rapidă și aproape completă, în principal la derivati monohidroxilați (de asemenea și di- și trihidroxilați), supuși în principal glucurono- și/sau sulfo-conjugării înainte de excreție. Legarea plasmatică este de circa 80 %. Excreția este rapidă și completă (aproximativ 90% în 2 zile); calea principală de eliminare este cea renală.

În urma administrării pe cale orală de milbemicin oxime la câini, după cantități mici de hrană, concentrația maximă în plasmă este atinsă în decurs de aproximativ 0,75-3,5 ore, scăzând mai apoi, cu un timp de înjumătărire al milbemicinei oxime nemetabolizata de 1-4 zile. Biodisponibilitatea este de aproximativ 80 %.

**5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

**5.1 Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

## **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani  
Termenul de valabilitate pentru comprimatele înjumătățite, după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

## **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de umiditate.  
Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de temperatură la depozitare.  
Comprimatele înjumătățite trebuie păstrate la temperaturi sub 25° C în blisterul original și trebuie utilizate la administrarea următoare.  
Blisterul trebuie păstrat în cutia din carton.

## **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Ambalaje de tip blister formate la rece din folie de OPA/Al/PVC și folie de aluminiu.

Cutie din carton cu 1 blister x 2 comprimate.

Cutie din carton cu 1 blister x 4 comprimate.

Cutie din carton cu 12 blistere, fiecare blister conține 4 comprimate (în total, 48 comprimate).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece milbemicin oxime poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

## **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

KRKA, d.d., Novo mesto

## **7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

210187

## **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări: 02/02/2015

## **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**



**A. ETICHETAREA**

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Milprazon CHEWABLE 2,5 mg/25 mg comprimate filmate

*Pentru autocolante:  
milbemycin oxime/praziquantel*

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare comprimat filmat conține: 2,5 mg milbemicin oxime și 25,0 mg praziquantel.

### **3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

2 comprimate  
4 comprimate  
48 comprimate

### **4. SPECII ȚINTĂ**

Câini de talie mică și căței (cântărind cel puțin 0,5 kg).



### **5. INDICAȚII**

Antihelmintic aromatizat, cu spectru larg.

### **6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare orală.

### **7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

### **8. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

Termenul de valabilitate pentru comprimatele înjumătățite după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

Comprimatele înjumătățite trebuie păstrate la temperaturi sub 25°C, în blisterul original și trebuie utilizate la administrarea următoare.

Blisterul trebuie păstrat în cutia din carton.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

KRKA

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

210187

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE  
MICI**

• Blister

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Milprazon CHEWABLE



**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

2,5 mg/25 mg

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

*Anexa...5*



## **B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Milprazon CHEWABLE 2,5 mg/25 mg comprimate filmate pentru câini de talie mică și căței cu greutatea de cel puțin 0,5 kg  
Milprazon CHEWABLE 12,5 mg/125 mg comprimate filmate pentru câini cu greutatea de cel puțin 5 kg

### 2. Compoziție

Fiecare comprimat filmat conține:

	Comprimate filmate pentru câini de talie mică și căței	Comprimate filmate pentru câini
<b>Substanțe active:</b>		
Milbemicin oxime	2,5 mg	12,5 mg
Praziquantel	25 mg	125 mg

Comprimate pentru câini de talie mică și căței: comprimate filmate de culoare maro gălbui pal, ovale, biconvexe, cu pete maronii, crestate pe o față.  
Comprimatele pot fi împărțite în jumătăți egale.

Comprimate pentru câini: de culoare maro gălbui pal, ovale, biconvexe, cu pete maronii.

### 3. Specii țintă

Câini de talie mică și căței (cântărind cel puțin 0,5 kg).  
Câini (cântărind cel puțin 5 kg).



### 4. Indicații de utilizare

Tratamentul infecțiilor mixte cu tenii și ascarizi adulți din speciile următoare:

- Tenii:  
*Dipylidium caninum*  
*Taenia* spp.  
*Echinococcus* spp.  
*Mesocestoides* spp.

- Viermi rotunzi:  
*Ancylostoma caninum*  
*Toxocara canis*  
*Toxascaris leonina*  
*Trichuris vulpis*  
*Crenosoma vulpis* (reducerea nivelului de infecție).  
*Angiostrongylus vasorum* (reducerea nivelului de infecție cu paraziți adulți imaturi (L5) și adulți; a se vedea programele specifice de tratament și de prevenire a bolii în secțiunea "Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare").

*Thelazia callipaeda* (a se vedea schema de tratament specifică la secțiunea "Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare").

Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat de asemenea și în prevenirea filariozei cardiaice (*Dirofilaria immitis*), dacă este indicat un tratament concomitent împotriva teniei.

## 5. Contraindicații

Nu se utilizează **la câinii de talie mică sau cățeii** cu vârsta sub 2 săptămâni și/sau greutatea corporală sub 0,5 kg.

Nu se utilizează **la câinii** cu greutatea corporală sub 5 kg.

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Vezi și pct."Atenționări speciale".

## 6. Atenționări speciale

### Atenționări speciale:

Rezistența paraziștilor la oricare clasă specifică de antihelmintice poate apărea după utilizarea frecventă, repetată a unui antihelmintic din acea clasă.

Se recomandă tratamentul concomitent al tuturor animalelor din gospodărie.

Pentru a dezvolta un program eficient de control al paraziștilor, trebuie luate în considerare informațiile epidemiologice locale și riscul de expunere a câinelui și se recomandă consiliere profesională.

Când este prezentă infestarea cu *D. caninum*, trebuie luat în considerare și tratamentul concomitent al gazdei intermediare, cum sunt puricii și păduchii, pentru a preveni reinfestarea.

### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Studiile efectuate cu milbemicin oxime precizează faptul că limita de siguranță în cazul unor câini din rasa Collie sau din alte rase înrudite este mai mică decât la alte rase. La acești câini, doza recomandată trebuie să fie administrată sub observație medicală strictă.

Nu au fost efectuate studii asupra toleranței produsului medicinal veterinar la cățeii tineri din aceste rase.

Semnele clinice de supradozare la câini din rasa Collie sunt similare cu cele observate la populația generală de câini în cazul supradozării.

La câinii care prezintă un număr mare de microfilarii (larve) migratoare, tratamentul poate duce uneori la apariția unor reacții de hipersensibilitate, cum sunt paloarea mucoaselor, vărsături, tremor, respirație laborioasă sau hipersalivăție. Aceste reacții sunt asociate cu eliberarea proteinelor din microfilariile moarte sau muribunde și nu reprezintă un efect toxic direct al produsului medicinal veterinar. Astfel, nu este recomandată utilizarea produsului la câinii cu microfilaremie (larve migratoare).

În zonele cu risc de filarioză cardiacă sau în cazul în care un câine a călătorit în zone geografice cu risc de filarioză cardiacă, înaintea utilizării produsului medicinal veterinar se recomandă consult medical, pentru excluderea prezenței oricărei infestații existente cu *Dirofilaria immitis*. În cazul diagnosticării infestației cu *Dirofilaria immitis*, înaintea administrării produsului medicinal veterinar, se recomandă tratamentul împotriva paraziștilor adulți.

Nu au fost efectuate studii asupra unor câini cu debilitate fizică gravă sau cu funcția rinichiului sau a ficatului grav compromise. Produsul medicinal veterinar nu este recomandat pentru aceste animale, decât în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuat de medicul veterinar responsabil. La câinii cu vârsta sub 4 săptămâni, infestarea cu tenie este neobișnuită. De aceea, tratamentul câinilor cu vârsta sub 4 săptămâni cu un produs medicinal veterinar cu o asociere de substanțe active poate să nu fie necesar.

Comprimatele sunt aromatizate, de aceea trebuie păstrate într-un loc sigur și nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Ingestia accidentală a unui comprimat de către un copil poate fi dăunătoare. Pentru a preveni accesul copiilor la produsul medicinal veterinar, comprimatele nu trebuie administrate și depozitate la vedere și îndemâna copiilor.

Comprimatele înjumătățite trebuie reintroduse în blister și păstrate în ambalajul exterior.

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereți imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Alte precauții:

Echinococoza reprezintă un risc pentru om. În caz de echinococoza, care trebuie notificată la nivel internațional - Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor (OIE), trebuie respectate ghidurile specifice de tratament, de urmărire a evoluției și de siguranță a persoanelor, de aceea se recomandă consultarea unor specialiști din instituțiile competente (de exemplu, experți sau institute de parazitologie).

Gestație și lactație:

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Fertilitatea:

Poate fi utilizat la animalele de reproducție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu au fost observate interacțiuni în cazul administrării unei doze recomandate de selamectină (lactonă macrociclică) în cursul tratamentului cu asocierea milbemicin oxime și praziquantel. În absența unor studii suplimentare, se recomandă precauție la utilizarea concomitantă a produsului medicinal veterinar împreună cu alte lactone macrociclice. De asemenea, nu au fost efectuate astfel de studii la animale de reproducție.

Supradoxozare:

Nu au fost observate alte reacții în plus față de cele observate după administrarea dozei recomandate (vezi pct. "Evenimente adverse").

## 7. Evenimente adverse

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de hipersensibilitate; Tulburări sistemice (de ex. letargie); Tulburări neurologice (de ex. tremurături musculare și ataxie (incoordonare)); Tulburări ale tractului digestiv (de exemplu, emeza (vomă), diaree, anorexie (pierderea poftei de mâncare) și salivare).
---	--

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs medicinal veterinar. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: [farmacovigilenta@ansvs.ro](mailto:farmacovigilenta@ansvs.ro), [icbmv@icbmv.ro](mailto:icbmv@icbmv.ro).

## **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Utilizare orală.

Pentru a se asigura o doză corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Doza minimă recomandată: 0,5 mg milbemicin oxime și 5 mg praziquantel per kg greutate corporală, o dată pe zi, administrată oral.

În funcție de greutatea corporală a câinelui, doza recomandată este următoarea:

Greutate corporală	Număr de comprimate filmate pentru câini de talie mică și cătei	Comprimate filmate pentru câini
0,5 – 1 kg	1/2 comprimat	
peste 1 – 5 kg	1 comprimat	
peste 5 – 10 kg	2 comprimate	
5 – 25 kg		1 comprimat
peste 25 – 50 kg		2 comprimate
peste 50 – 75 kg		3 comprimate

În cazurile în care se administrează un tratament profilactic împotriva filariozei cardiace și, în același timp, este necesară aplicarea unui tratament împotriva cestodelor, produsul medicinal veterinar poate înlocui produsul monovalent pentru profilaxia filariozei cardiace.

Pentru tratamentul infestării cu *Angiostrongylus vasorum*, milbemicin oxime poate fi administrat de patru ori, la intervale săptămânale. Se recomandă, în cazurile în care este indicat și un tratament concomitent împotriva cestodelor, să se administreze o singură dată produsul medicinal veterinar, după care se va continua cu produsul monovalent, care conține numai milbemicin oxime pentru perioada rămasă, de trei săptămâni de tratament.

În zone endemice, administrarea regulată a produsului medicinal veterinar la fiecare 4 săptămâni va preveni angiostrongiloza, prin reducerea numărului de adulți imaturi (L5) și infestările cu paraziți adulți, atunci când este indicat un tratament concomitent împotriva cestodelor.

Pentru tratamentul infestării cu *Thelazia callipaeda*, milbemicin oxime trebuie administrat în 2 serii de tratament, la interval de 7 zile. Atunci când este indicat un tratament concomitent împotriva cestodelor, produsul medicinal veterinar poate înlocui produsul monovalent care conține doar milbemicin oxime.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat cu sau după administrarea hranei. Produsul medicinal veterinar este aromatizat și, de aceea, poate fi luat uneori în mod voluntar de câini (consum voluntar în > 80% din cazuri la animalele studiate). Dacă câinele nu acceptă în mod voluntar comprimatul, acesta poate fi administrat în cavitatea bucală.

## **10. Perioade de așteptare**

Nu se aplică.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

Acet produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de temperatură la depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe blister după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate pentru comprimatele înjumătățite la câini de talie mică și căței, după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Comprimatele înjumătățite trebuie păstrate la temperaturi sub 25°C, în blisterul original și trebuie utilizate pentru administrarea următoare.

Blisterul trebuie păstrat în cutia din carton.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Acet produs medicinal veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece milbemicin oxime poate fi periculoasă pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

210187

210188

Cutie din carton cu 1 blister x 2 comprimate.

Cutie din carton cu 1 blister x 4 comprimate.

Cutie din carton cu 12 blistere; fiecare blister conține 4 comprimate (în total, 48 comprimate)

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Date de contact**

Detinătorul autorizației de comercializare:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croația

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

KRKA România S.R.L.

Splaiul Independenței nr. 319, Sector 6,

București , Cod poștal 060044

Tel: + 4 021 310 6605

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

**17 Alte informații**